BISOPROLOL-CONTAINING PLASTER

Publication number: JP2003313122

Publication date:

2003-11-06

Inventor:

SAEKI YUJI; TSUDA TOSHINOBU; ITO YOSHIAKI; KAMIYAMA MASASHI, KOBAYASHI ICHIRO

NITTO DENKO CORP Applicant:

Classification:

- international:

A61K9/70; A61K31/138; A61K47/10; A61K47/12; A61K47/14; A61K47/32; A61K47/44; A61K9/70; A61K31/138; A61K47/10; A61K47/12; A61K47/14; A61K47/32; A61K47/44; (IPC1-7): A61K31/138; A61K9/70; A61K47/10; A61K47/12; A61K47/14;

A61K47/32; A61K47/44

- european:

Application number: JP20020117710 20020419 Priority number(s): JP20020117710 20020419

Report a data error here

Abstract of JP2003313122

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a plaster from which bisoprolol can persistently, effectively and dermally be absorbed to exhibit an excellent medicinal efficacy.

SOLUTION: This plaster is prepared by disposing on one side of a support an adhesive layer containing bisoprolol or its pharmacologically acceptable salt and an acrylic adhesive prepared by copolymerizing an alkyl (meth)acrylate with a copolymerizable monomer containing neither a carboxyl group nor a sulfo group.

COPYRIGHT: (C)2004, JPO

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-313122 (P2003-313122A)

(43)公開日 平成15年11月6日(2003.11.6)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ		,	テーマコート*(参考)					
A61K 3	31/138		A61K	31/138		4 C 0 7 6					
•	9/70	401		9/70	401	4 C 2 O 6					
4	17/10			47/10							
4	17/12	•		47/12							
4	17/14		•	47/14							
		審査請求	未請求 請求項	の数2 OL	(全 8 頁)	最終頁に続く					
(21)出願番号		特願2002-117710(P2002-117710)	(71)出願人	. 000003964							
				日東電工株式	会社						
(22)出顧日		平成14年4月19日(2002.4.19)		大阪府茨木市	下穂積1丁目	1番2号					
			(72)発明者	佐伯 有史							
				大阪府茨木市	下穂積1丁目	1番2号 日東					
				電工株式会社							
			(72)発明者	津田 敏亘							
		•		大阪府茨木市	下穂積1丁目	1番2号 日東					
				電工株式会社							
			(74)代理人	100080791							
				弁理士 高島							
			最終頁に続く								

(54) 【発明の名称】 ビソプロロール含有貼付剤

(57)【要約】

【課題】 ビソプロロールを持続的に、且つ効果的に経 皮吸収させて優れた薬効を発現させうる貼付剤を提供す る

【解決手段】 (メタ) アクリル酸アルキルエステルと、これと共重合可能でありカルボキシル基およびスルホ基のいずれも含有しない単量体とを重合せしめてなるアクリル系粘着剤と、ピソプロロールまたはその薬理学的に許容される塩とを含む粘着剤層を支持体の片面に設けた貼付剤。

105-0012 -00WO-HIM 105.3.22 SEARCH REPORT

【特許請求の範囲】

(メタ) アクリル酸アルキルエステル 【請求項1】 と、これと共重合可能でありカルボキシル基およびスル ホ基のいずれも含有しない単量体とを重合せしめてなる アクリル系粘着剤と、ビソプロロールまたはその薬理学 的に許容される塩とを含む粘着剤層を支持体の片面に設 けた貼付剤。

【請求項2】 粘着剤層中にグリコール、油脂、脂肪 酸、アルコール、およびカルボン酸エステルからなる群 より選ばれる有機液状成分の少なくとも一種を含有する 10 請求項1記載の貼付剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ビソプロロールま たはその薬理学的に許容される塩(以下、特に言及しな い限り、塩も含めて単にビソプロロールと称する)を活 性成分として含有し、皮膚、粘膜を通して体内に活性成 分を吸収させるための貼付剤に関する。

[0002]

【従来の技術】交感神経のβι受容体の高選択性拮抗薬 であるビソプロロールは、本態性高血圧、狭心症、不整 脈の改善に使用されており、フマル酸塩が錠剤として経 口的に投与されている。

【0003】一方、生体内へ薬物を投与して疾患治療ま たは予防を行うための製剤として、肝臓の初回通過効果 による薬物代謝や、各種副作用が防止でき、しかも薬物 が長時間にわたって持続性を有する経皮吸収型の製剤が 近年、注目されている。特に、その中でも投与作業が容 易で投与量を厳格に制御できることから、粘着剤中に薬 物を含有させた貼付剤の開発が盛んに行われている。

. 【0004】これまでにピソプロロールの経皮吸収を企 画したものは、薬物と粘着剤自体との相互作用に関して 十分に検討されたものではなかった。例えば、特開平1 1-29496号公報は、メントールメチルチオメチル エーテルが生理活性物質の経皮吸収を促進するとして、 生理活性物質の一例としてビソプロロールに言及してい る。また、特表平9-511987号公報では、特定の ゴムとポリアクリル酸の混合物に第三成分としてポリビ ニルピロリドンを混合することで薬物の送達速度に悪影 響を与えずに薬物溶解度を増大した粘着組成物が得られ 40 るとして、このような薬物の一例にピソプロロールを挙 げている。すなわち、これらの従来技術は、ピソプロロ 一ルを含有する粘着剤中にさらに第三成分を含有させる ことにより、薬物の放出性、溶解性等の特性を付与する ものであり、ピソプロロール含有貼付剤に最適な粘着剤 を提供するものでない。

【0005】ところで、貼付剤は薬物を含有する粘着剤 層を皮膚面に貼付して使用する貼付剤とするためには、 下記の如き条件、特に①、②の条件が要求される。

①粘着剤中からの薬物の放出性、薬物溶解性を良くして 50

薬物の経皮吸収性を向上させること。

- ②長時間にわたって薬物が皮膚へ移行すること。
- ③粘着剤中での薬物含量を低下防止すること(薬物安定 性の保持)。
- ④皮膚面への密着性(接着性)がよいこと。
- ⑤皮膚面への糊残りをなくすための適度な凝集性を有す ること。
- ⑥皮膚に対して刺激が少ないこと。

この要求される条件を満たす貼付剤用の粘着剤は、薬物 ことに様々であり、貼付剤を開発するにあたっては、用 いる薬物に応じて粘着剤の化学的性質や物理的性質の検 討、粘着剤中に含有させる薬物の化学的性質の検討に加 えて、これらの組み合わせによる相互作用の検討等が極 めて重要である。

【0006】本発明者らは貼付剤用の粘着剤として、ア クリル系粘着剤に着目し、さらに薬物としてピソプロロ 一ルを使用した場合に、(メタ)アクリル酸アルキルエ ステルに共重合させる共重合性単量体として好適なもの を選択することに着目した。しかして、共重合性単量体 の選択にあたっては、上記条件を満たす粘着剤とする必 20 要がある。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】本発明は上記実情に鑑 みてなされたものであって、ビソプロロール含有貼付剤 に最適な粘着剤を提供すること、即ち上記①~⑥の条件 を充足する貼付剤を提供することを目的とするものであ る。特に、有効成分であるビソプロロールを持続的に、 且つ効果的に経皮吸収させて優れた薬効を発現させうる 貼付剤、即ち上記①、②の条件を充足する貼付剤を提供 することを目的とするものである。

[8000]

30

【課題を解決するための手段】本発明者らは上記課題を 解決すべく鋭意研究した結果、粘着剤として、(メタ) アクリル酸アルキルエステルと、これと共重合可能であ リカルボキシル基およびスルホ基のいずれも含有しない 単量体とを重合せしめてなるアクリル系粘着剤を用いる ことにより、ピソプロロールの経皮吸収性を向上させる ことができること、また上記①~⑥の条件を充足するこ とを見出し、本発明を完成させた。

【0009】すなわち、本発明は以下の通りである。

- (1)(メタ)アクリル酸アルキルエステルと、これと 共重合可能でありカルボキシル基およびスルホ基のいず れも含有しない単量体とを重合せしめてなるアクリル系 粘着剤と、ビソプロロールまたはその薬理学的に許容さ れる塩とを含む粘着剤層を支持体の片面に設けた貼付
- (2) 粘着剤層中にグリコール、油脂、脂肪酸、アルコ ール、およびカルボン酸エステルからなる群より選ばれ る有機液状成分の少なくとも一種を含有する上記(1) 記載の貼付剤。

[0010]

【発明の実施の形態】アクリル系粘着剤の主成分は、
(メタ)アクリル酸アルキルエステルであり、これが柔軟でタックのある低いガラス転移温度(Tg)のポリマーを与える。本発明で使用される(メタ)アクリル酸アルキルエステルとしては、特に限定されないが、例えば、アルキル基の炭素数が4~18、好ましくは4~12の一級~三級アルコールと、アクリル酸とから得られるエステルを用いることができる。ただし、後述するように(メタ)アクリル酸アルキのように(メタ)アクリル酸でから発達するように(メタ)アクリル酸アルエステルと重合せしめる単量体(以下単に「共重合性単量体」ともいう。)として(メタ)アクリル酸低級アルキルエステルを用いる場合には、(メタ)アクリル酸アルキルエステルを用いる場合には、(メタ)アクリル酸アルキルエステルを用いる場合にはメタクリル酸とから得られるエステルを用いる。

【0011】(メタ) アクリル酸アルキルエステルとしては、具体的には、ブチル (メタ) アクリレート、tーブチル (メタ) アクリレート、ペンチル (メタ) アクリレート、ヘプチル (メタ) アクリレート、ヘプチル (メタ) アクリレート、イプチル (メタ) アクリレート、イソオクチル (メタ) アクリレート、ノニル (メタ) アクリレート、イソノニル (メタ) アクリレート、デシル (メタ) アクリレート、ウンデシル (メタ) アクリレート、ウンデシル (メタ) アクリレート、ドデシル (メタ) アクリレート、ロンデシル (メタ) アクリレート、ドデシル (メタ) アクリレート、ロンデシル (メタ) アクリレート・ボージャル (メタ) アクリレート・ボージャー・デジャー・デジャー・デジャー・デジャー・デジャー・デが挙げられる。 (メタ) アクリル酸アルキルエステルは、一種または二種以上を組み合わせて用いることができる。

【0012】これら(メタ)アクリル酸アルキルエステルからなるポリマーは、柔軟で、タックのある材料であるが、これだけでは上述した②~⑥の条件を満たすものではなく、他の第二成分の共重合性単量体を共重合して粘着特性を設計する必要がある。このような変性剤としての共重合体単量体には、極めて多種類が挙げられるが、特に架橋を施してダレや糊残りを改善する目的および接着性を向上させる目的で、官能基を有する単量体を選択することがある。

【0013】本発明の共重合性単量体は、(メタ)アクリル酸アルキルエステルと共重合可能であり、且つカルボキシル基およびスルホ基のいずれも含有しない単量体 40であることが必要である。カルボキシル基およびスルホ基のいずれも含有しない単量体を共重合性単量体として用いることで、有効成分であるビソプロロールを持続的に、且つ効果的に経皮吸収させて優れた薬効を発現させること、即ち上記①、②の条件を充足することができる。本発明の共重合性単量体には、共重合反応に関与する不飽和二重結合の他には官能基を含有しない共重合性単量体(以下、官能基非含有共重合性単量体ともいう。)、共重合反応に関与する不飽和二重結合を含有すると共にカルボキシル基およびスルホ基以外の官能基を 50

含有する共重合性単量体(例えば、プロトン受容性極性 基含有単量体等)(以下、官能基含有共重合性単量体と もいう。)が含まれる。共重合性単量体は、一種または 二種以上を組み合わせて用いることができる。官能基非 含有共重合性単量体は、ポリマーの凝集性、薬物溶解性 を改善する観点から好ましく用いられ、また、官能基含 有共重合性単量体は、ポリマーに粘着性を与え架橋点と なる観点から好ましく用いられる。

【0014】凝集性、薬物溶解性を改善する官能基非含有共重合性単量体としては、例えば、(メタ)アクリル酸低級アルキルエステル(アルキル基の炭素数が1~3の(メタ)アクリル酸アルキルエステルをいい、例えば、メチル(メタ)アクリレート、エチル(メタ)アクリレート、プロピル(メタ)アクリレート、1-メチルエチル(メタ)アクリレート等が挙げられる。)、酢酸ビニル、スチレン、アクリロニトリル、ビニルピロリドン等が挙げられる。

【0015】粘着性を与え架橋点となる官能基含有共重合性単量体としては、例えば、水酸基、エポキシ基、アミノ基等を含む単量体が挙げられる。

【0016】カルボキシル基およびスルホ基以外の官能基を含有する共重合性単量体としては、具体的には、例えばヒドロキシエチル(メタ)アクリレート(例えば、2ーヒドロキシエチルメタクリレート等)、ヒドロキシプロピル(メタ)アクリレート、メトキシエチルアクリレート(例えば、2ーメトキシエチルアクリレート(例えば、2ーメトキシエチルアクリレート(例えば、2ーメトキシエチルアクリレート、グリシジル(メタ)アクリレート、N, Nージメチルアミノプロピルアクリルアミド、メトキシノナエチレングリコールアクリレート、ジエチレングリコールジアクリレート、アクリロイルモルフォリン、フェノキシポリエチレングリコール(メタ)アクリレート等が挙げられる。

【0017】共重合性単量体は、(メタ) アクリル酸アルキルエステル100重量部に対して通常2~100重量部、好ましくは5~100重量部、特に好ましくは5~80重量部の割合で重合する。

【0018】(メタ)アクリル酸アルキルエステル100重量部に対して、共重合性単量体を通常2重量部以上、好ましくは5重量部以上の割合で重合することで、皮膚面への糊残りをなくすための適度な凝集性が得られる。(メタ)アクリル酸アルキルエステル100重量部に対して、共重合性単量体を通常100重量部以下、好ましくは80重量部以下の割合で重合することで、皮膚面への密着性(接着性)のよい粘着剤が得られる。

【0019】粘着剤層におけるピソプロロールの含有量は、アクリル系粘着剤100重量部に対して通常1~50重量部、好ましくは1~30重量部、特に好ましくは5~30重量部の範囲である。ピソプロロールは粘着剤中に溶解状態、過飽和結晶状態または分散状態にて含有

させることができる。

【0020】ピソプロロールの薬理学的に許容される塩としては、例えば、塩酸塩、臭化水素酸塩、硝酸塩、硫酸塩、リン酸塩、ギ酸塩、酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、プロピオン酸塩、乳酸塩、酒石酸塩、シュウ酸塩、フマル酸塩、マレイン酸塩、クエン酸塩、マロン酸塩、メタンスルホン酸塩等が挙げられる。

【0021】粘着剤層には、グリコール、油脂、脂肪酸、アルコールおよび脂肪酸エステルに代表されるカルボン酸エステル等の有機液状成分を含有させることができる。これらの有機液状成分は、一種または二種以上を組み合わせて含有させることができる。かくして、ピソプロロールの拡散移動速度を向上させると共に、皮膚接着性や薬物透過性の向上、皮膚刺激性の低減等の効果が得られる。

【0022】グリコールとしては、例えば、エチレングリコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール等が挙げられる。ポリエチレングリコール、ポリプロピレングリコール等の高分 20子のものは分子量200~1000のものが好適に使用される。

【0023】油脂としては、例えば、オリーブ油、ヒマシ油、スクワレン、オレンジオイル、ミネラルオイル等の植物油、動物油、鉱物油が挙げられる。

【0024】脂肪酸としては、例えば、カプリン酸、オレイン酸、カプリル酸、ラウリン酸、ウンデシレン酸、イソステアリン酸、リノール酸等の炭素数6~20のものが挙げられる。

【0025】カルボン酸エステルとしては、例えば、ミ 30 リスチン酸イソプロピル、セパシン酸ジエチル、パルミチン酸オクチル、オレイン酸エチル、フタル酸ジエチル、アジピン酸ジイソプロピル、乳酸エチル、プロピレングリコール脂肪酸エステル、ニコチン酸ラウリルエステル、ピロリドンカルボン酸ラウリルエステル等が挙げられる。特に好ましくは炭素数6~20のものである。

【0026】アルコールとしては、上記グリコールを除くアルコールであれば特に限定されないが、例えば、炭素数1~20のアルコールをいい、具体的にはメタノール、エタノール、オクチルアルコール、エトキシ化ステ 40アリルアルコール、1,3ーブタンジオール、デシルアルコール、オレイルアルコール等が挙げられる。

【0027】有機液状成分の含有量は、アクリル系粘着 剤100重量部に対して、有機液状成分の総量として通 常25~200重量部、好ましくは40~180重量 部、特に好ましくは60~180重量部の範囲である。 アクリル系粘着剤100重量部に対して有機液状成分の 含有量を通常25重量部以上、好ましくは40重量部以 上、特に好ましくは60重量部以上とすることで、充分 な可塑化作用が発揮され、皮膚刺激性の低減が図られ

る。一方、アクリル系粘着剤100重量部に対して有機 液状成分の含有量を通常200重量部以下、好ましくは 180重量部以下とすることで、粘着剤層の過剰な可塑 化を防ぐことができる。従って可塑化されすぎて粘着剤 の凝集力が低下することもなく、架橋処理を施しても剥 離除去時に糊残り現象が生じて再び皮膚刺激性を増大さ せるということもない。

【0028】粘着剤層には、さらに、ロジン、ロジン誘導体、ポリテルペン樹脂、クマロンーインデン樹脂、石油系樹脂およびテルペンフェノール樹脂等を必要に応じて含有させ、粘着剤層の粘性を増大させることもできる。

【0029】粘着剤層の厚さは、通常10~200μm であり、好ましくは30~100μmである。

【0030】本発明で使用される支持体としては、一般に貼付剤の支持体として使用されているものを使用することができる。この支持体の素材としては、例えば、酢酸セルロース、エチルセルロース、ポリエチレンテレフタレート等のポリエステル、酢酸ビニルー塩化ビニル共重合体、可塑性ポリ塩化ビニル、ポリウレタン、ポリオレフィン、ポリ塩化ビニリデンおよびアルミニウムサンスができる。これらは、フィルムまたはこれらを使用した繊維で作られた織布および不織布ならびに抄紙の形態で単層シートあるいは積層シートとして用いられる。アルミニウムはその箔が使用される。支持体の厚さは、通常5~ 500μ m、好ましくは5~ 200μ mである。

【0031】さらに有効成分の持続性を延長させるために、ビソプロロールに対して不活性な充填剤を粘着剤層に配合して拡散移動距離を延長する等の手段を施して徐放性の貼付剤とすることができ、また粘着剤を膜を介して貼付する膜放出制御による持続性貼付剤とすることができる。このような膜放出制御貼付剤に用いられる膜として平均孔径0.1~1μmを有する微孔性膜を挙げることができる。微孔性膜の材質としてはポリプロピレン、ポリエチレン等のポリオレフィン、ポリテトラフルオロエチレン等が使用される。

【0032】本発明の貼付剤は、上記支持体の表面に前記粘着剤層を形成してなるものであるが、皮膚面への貼着の直前までは粘着剤層の露出面に、シリコーン樹脂やフッ素樹脂等の塗布によって剥離処理を施した紙やプラスチックフィルム(例えば、ポリエステルフィルム等)等の離型ライナーにて被覆、保護することが好ましい。そして使用時にこれを剥離して、粘着剤層を露出させ、貼付部位に貼付して投与する。離型ライナーの厚さは、通常10~200μm、好ましくは50~100μmである。

【0033】貼付剤の形状は限定されず、例えば、テープ状、シート状等を含む。

【0034】上記構成からなる粘着剤層には必要に応じ

50

て、抗酸化剤や各種顔料、各種充填剤、経皮吸収促進剤、安定化剤、薬物溶解補助剤、薬物溶解抑制剤等の添加剤を配合することができる。この場合には、通常、粘着剤層100重量部に対して添加剤の総量として2~50重量部程度の範囲で配合する。

【0035】貼付剤の製造方法は、特に限定されず、例えば、(メタ)アクリル酸アルキルエステルと共重合性単量体とを共重合させて得たアクリル系粘着剤およびビソプロロールを酢酸エチル等の有機溶媒に溶解させ、得られた溶液を支持体の片面に塗布し、乾燥して粘着剤層 10を支持体の表面に形成させる方法等が挙げられる。また、上記の溶液を離型ライナー上に塗布し、乾燥して離型ライナー上に粘着剤層を形成させ、その後に支持体を粘着剤層に接着させることによっても製造することができる。

【0036】本発明の貼付剤の投与量は、患者の年齢、体重、症状等により異なるが、通常、成人に対して一回あたりピソプロロール5~50mgを含有した製剤を皮膚10~100cm²に、1日1回~1週1回程度貼付する。

[0037]

【実施例】以下に実施例および試験例を挙げて本発明の 貼付剤をさらに詳細に説明する。なお本発明の技術的思 想を逸脱しない範囲で種々の応用ができることはいうま でもない。

【0038】〔実施例1〕

粘着剤 90重量部

(2-エチルヘキシルアクリレート、2-メトキシエチ ルアクリレート、2-ヒドロキシエチルメタクリレー ト)

ビソプロロール 10重量部

【0039】2-エチルヘキシルアクリレート/2-メトキシエチルアクリレート/2-ヒドロキシエチルメタクリレート=60/30/10を共重合してなるアクリル系粘着剤90重量部の酢酸エチル溶液に10重量部のビソプロロールを配合し、この粘着剤溶液を剥離処理したポリエステルフィルム上に乾燥後の厚みが40μmとなるように塗工した。乾燥後、支持体として2μm厚のポリエステルフィルムと坪量12g/m²のポリエステル製不織布とを貼り合わせたフィルムの不織布側に貼り合わせてサンプルとした。

【0040】〔実施例2〕

粘着剤 90重量部

(2-エチルヘキシルアクリレート、ビニルピロリドン)

ビソプロロール 10重量部

【0041】2-エチルヘキシルアクリレート/ビニル ピロリドン=75/25を共重合してなるアクリル系粘 着剤90重量部の酢酸エチル溶液に10重量部のビソプ ロロールを配合し、この粘着剤溶液を剥離処理したポリ 50

エステルフィルム上に乾燥後の厚みが40μmとなるように塗工した。乾燥後、支持体として2μm厚のポリエステルフィルムと坪量12g/m²のポリエステル製不織布とを貼り合わせたフィルムの不織布側に貼り合わせてサンプルとした。

【0042】〔実施例3〕

粘着剤 90重量部

(2-エチルヘキシルアクリレート、メチルメタクリレート)

0 ビソプロロール 10重量部

【0043】 2-x チルヘキシルアクリレート/メチルメタクリレート= 72/28 を共重合してなるアクリル系粘着剤 90 重量部の酢酸エチル溶液に 10 重量部のビソプロロールを配合し、この粘着剤溶液を剥離処理したポリエステルフィルム上に乾燥後の厚みが 40μ mとなるように塗工した。乾燥後、支持体として 2μ m厚のポリエステルフィルムと坪量 $12g/m^2$ のポリエステル製不織布とを貼り合わせたフィルムの不織布側に貼り合わせてサンプルとした。

20 【0044】 [実施例4]

粘着剤 50重量部

(2-エチルヘキシルアクリレート、2-メトキシエチルアクリレート、2-ヒドロキシエチルメタクリレート)

ミリスチン酸イソプロピル 40重量部

ピソプロロール 10重量部

【0045】2ーエチルヘキシルアクリレート/2ーメトキシエチルアクリレート/2ーヒドロキシエチルメタクリレート=60/30/10を共重合してなるアクリル系粘着剤50重量部の酢酸エチル溶液にピソプロロール10重量部、ミリスチン酸イソプロピル40重量部、架橋剤としてポリイソシアネート(商品名:コロネートHL)0.1重量部をそれぞれ配合し、この粘着剤溶液を剥離処理したポリエステルフィルム上に乾燥後の厚みが40μmとなるように塗工した。乾燥後、支持体として2μm厚のポリエステルフィルムと坪量12g/m²のポリエステル製不織布とを貼り合わせたフィルムの不織布側に貼り合わせてサンプルとした。

【0046】〔比較例1〕

粘着剤 90重量部

(2-エチルヘキシルアクリレート、アクリル酸) ピソプロロール 10重量部

【0047】2ーエチルヘキシルアクリレート/アクリル酸=95/5を共量合してなるアクリル系粘着剤90重量部の酢酸エチル溶液に10重量部のピソプロロールを配合し、この粘着剤溶液を剥離処理したポリエステルフィルム上に乾燥後の厚みが40μmとなるように塗工した。乾燥後、支持体として2μm厚のポリエステルフィルムと坪量12g/m²のポリエステル製不ರになり合わせたフィルムの不織布側に貼り合わせてサン

プルとした。

[0048] [比較例2]

粘着剤 90重量部

(2-エチルヘキシルアクリレート、ビニルピロリド ン、アクリル酸)

ピソプロロール 10重量部

【0049】2-エチルヘキシルアクリレート、ビニル ピロリドン、アクリル酸=72/25/3を共重合して なるアクリル系粘着剤90重量部の酢酸エチル溶液に1 ○重量部のビソプロロールを配合し、この粘着剤溶液を 10 ピロリドン/アクリル酸=72/25/3を共重合して 剝離処理したポリエステルフィルム上に乾燥後の厚みが 40μmとなるように塗工した。乾燥後、支持体として 2 μ m厚のポリエステルフィルムと坪量 1 2 g / m² の ポリエステル製不織布とを貼り合わせたフィルムの不織 布側に貼り合わせてサンプルとした。

【0050】〔比較例3〕

粘着剤 50重量部

(2-エチルヘキシルアクリレート、アクリル酸) ミリスチン酸イソプロピル 40重量部 ビソプロロール 10重量部

【0051】2-エチルヘキシルアクリレート、アクリ ル酸=95/5を共重合してなるアクリル系粘着剤50 重量部の酢酸エチル溶液にビソプロロール10重量部、 ミリスチン酸イソプロピル40重量部、架橋剤としてポ リイソシアネート(商品名:コロネートHL)〇. 〇7 5 重量部をそれぞれ配合し、この粘着剤溶液を剥離処理 したポリエステルフィルム上に乾燥後の厚みが40μm となるように塗工した。乾燥後、支持体として2μ m厚 のポリエステルフィルムと坪量12g/m2のポリエス

テル製不織布とを貼り合わせたフィルムの不織布側に貼 り合わせてサンプルとした。

【0052】〔比較例4〕

粘着剤 50重量部

(2-エチルヘキシルアクリレート、ビニルピロリド ン、アクリル酸)

ミリスチン酸イソプロピル 40重量部 ビソプロロール 10 重量部

【0053】2-エチルヘキシルアクリレート/ビニル なるアクリル系粘着剤50重量部の酢酸エチル溶液に、 ビソプロロール10重量部、ミリスチン酸イソプロピル 40重量部、架橋剤としてポリイソシアネート(商品 名:コロネートHL)0.2重量部をそれぞれ配合し、 この粘着剤溶液を剝離処理したポリエステルフィルム上 に乾燥後の厚みが40μmとなるように塗工した。乾燥 後、支持体として2μm厚のポリエステルフィルムと坪 量12g/m²のポリエステル製不織布とを貼り合わせ たフィルムの不織布側に貼り合わせてサンプルとした。 【0054】〔試験例1〕上記で得られた実施例1~4 および比較例1~4のサンプル(それぞれ粘着剤組成 と、粘着剤、ビソプロロールおよび有機液状成分の割合 を表1に示す。)を6mmφに打ち抜き、直径16mm の脱皮へピ皮の中央に貼りつけ透過試験用装置にセット し、レセプター側にあるリン酸緩衝生理食塩水へのピソ プロロールの皮膚透過量を測定した。その結果を図1お よび図2に示す。

[0055]

【表1】

T	T	私着茶		ピソプロロール	有禮液状成分				
实施例	1	2-エチルヘキシルアクリレート . 2-メトキシエチルアクリレート 2-ヒドロキシエチルメタクリレート	9 0 ጆ≣ ∯	1 0 重量部	なし				
	2	2-エチルヘキシルアクリレート ピニルピロリドン	90重量部	10重量部	なし				
	3	2-エチルヘキシルアクリレート メチルメタクリレート	9 0 重量部	10重量部	なし				
	4	2-エチルヘキシルアクリレート 2-メトキシエチルアクリレート 2-ヒドロキシエチルメタクリレート	50重量部	10重量部	ミリスチン酸イソプロビル 4 0 重量部				
比较多	1	2-エチルヘキシルアクリレート アクリル酸	90重量部	10重量部	#L				
	1	2-エチルヘキシルアクリレート ピニルピロリドン アクリル酸	90重量部	10重量部	なし				
	口	2-エチルヘキシルアクリレート	50重量部	10重量部	ミリスチン酸イソプロピ 4 0 重量部				
		2-エチルヘキシルアクリレート 4 ビニルピロリドン アクリル酸	50重量的	10重量部	ミリスチン酸イソプロピル 4 0 重量部				

【0056】図1および図2から明らかなように、本発 明の貼付剤は、薬物放出性において良好であり、ピソプ ロロールの経皮投与に適している。すなわち、本発明の 貼付剤は、含有するピソプロロールが速やかに皮膚を経 由して直接、循環血中に放出され、且つ長時間にわたっ て持続的に移行するので、経口投与時に生じる肝臓での 初回通過効果による代謝を受けず、また一時的な血中濃 度の上昇による副作用も生じることなく、薬物の有効血 30 中濃度を維持できるものである。

【0057】実施例1~4の貼付剤においては、いずれ もピソプロロールは有効量が安定に存在し、皮膚面への 密着性(接着性)は良好であり、皮膚面への糊残はな く、皮膚に対して刺激が少ないものであった。

[0058]

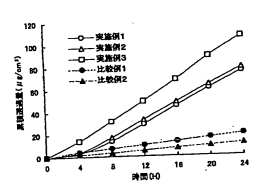
【発明の効果】本発明により、ピソプロロールの経皮吸 収性を向上させたビソプロロール含有貼付剤を提供する ことができる。

【図面の簡単な説明】

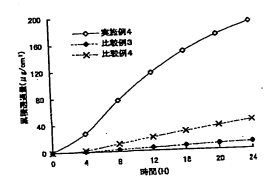
【図1】実施例1~3、比較例1および2の試験例1の 結果を示すグラフである。

【図2】実施例4、比較例3および4の試験例1の結果 を示すグラフである。

[図1]



【図2】



フロントページの続き

(51) Int. Cl.	7 識別記号	FI					:	テーマコード(参考)			
A 6 1 K	47/32			A 6 1 K	47/32	2					12
	47/44				47/44	4					
(72)発明者	伊藤 嘉章			Fターム (領	参考)	4C076	AA72	AA74	BB31	CC11	CC12
	大阪府茨木市下穂積1丁目1番2号	日東					CC13	DD37	DD38	DD41	DD44
	電工株式会社内						EE09	EE10	EE12	EE13	EE21
(72)発明者	上山 真史		10				EE52	FF31	FF34	FF35	FF56
	大阪府茨木市下穂積1丁目1番2号	日東					FF63				
	電工株式会社内					4C206	AA01	AA02	FA21	KA01	MAO3
(72)発明者	小林 一郎							MA06			
	大阪府茨木市下穂積1丁目1番2号	日東						NA12			
	電工株式会社内						ZC43				-